# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

4	4			9	
1.					
4. ,,			¥		
	•				
	b, -		2,		
·	·			7.0	
,	* ,				
					1.60
					ŕ
**.				•	
*				÷	
·			4.		
,					
		÷			
				47	
					•
				,	
3				N	
					,

### TRAITE DE JOPERATION EN MATIERE & BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL				
PCT	Destinataire:				
NOTIFICATION DE L'ENREGISTREMENT D'UN CHANGEMENT  (règle 92bis.1 et instruction administrative 422 du PCT)  Date d'expédition (jour/mois/année) 01 mars 2001 (01.03.01)	FEVRIER, Murielle Rhodia Services 25, Quai Paul Doumer F-92408 Courbevoie Cedex FRANCE				
Référence du dossier du déposant ou du mandataire R 99060	NOTIFICATION IMPORTANTE				
Demande internationale no PCT/FR00/01438	Date du dépôt international (jour/mois/année) 26 mai 2000 (26.05.00)				
Les renseignements suivants étaient enregistrés en ce qui co     X le déposant l'inventeur  Nom et adresse	oncerne:  le mandataire  le représentant commun  Nationalité (nom de l'Etat)  FR  FR	'Etat)			
RHODIA CHIMIE 25, Quai Paul Doumer F-92408 Courbevoie Cedex FRANCE	no de téléphone 01 47 68 20 20	no de téléphone			
	no de télécopieur 01 47 68 16 56	· ·			
	no de téléimprimeur				
2. Le Bureau international notifie au déposant que le changeme	se la nationalité le domicile				
Nom et adresse RHODIA CHIMIE	Nationalité (nom de l'Etat) Domicile (nom de FR FR	l'Etat)			
26 Quai Alphonse le Gallo F-92512 Boulogne Billancourt Cedex FRANCE	no de téléphone 01 55 38 40 00				
	no de télécopieur				
	no de téléimprimeur	no de téléimprimeur			
3. Observations complémentaires, le cas échéant:	<b>I</b>				
4. Une copie de cette notification a été envoyée:					
À l'office récepteur     à l'administration chargée de la recherche internationale	aux offices désignés concernés  X aux offices élus concernés				
À l'administration chargée de l'examen préliminaire inte					
Bureau international de l'OMPI	Fonctionnaire autorisé:				
34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	Sean Taylor				
no de télécopieur (41-22) 740.14.35	no de téléphone (41-22) 338.83.38				

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# TRAITE DE ( )PERATION EN MATIERE F SREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL
PCT	Destinataire:
NOTIFICATION D'ELECTION (règle 61.2 du PCT)	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202
Date d'expédition (jour/mois/année)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE en sa qualité d'office élu
21 février 2001 (21.02.01)	Référence du dossier du déposant ou du mandataire
Demande internationale no PCT/FR00/01438	R 99060
Date du dépôt international (jour/mois/année) 26 mai 2000 (26.05.00)	Date de priorité (jour/mois/année) 04 juin 1999 (04.06.99)
Déposant	
DESTARAC, Mathias etc	
international le:	al présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire 2000 (26.12.00)
dans une déclaration visant une élection ultérieure.  2. L'élection X a été faite  n'a pas été faite	

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

Antonia Muller

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interns: J Application No PCT/FR 00/01438

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C08F293/00 C08F2/38

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C08F C07C C07F D21H C08C C08K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. DOCUM	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<del></del>
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	WO 98 01478 A (LE TAM PHUONG ; MOAD GRAEME (AU); RIZZARDO EZIO (AU); THANG SAN HOA) 15 January 1998 (1998-01-15) * page 4, ligne 1 - page 7, ligne 5 ; page 6, ligne 18; abrégé ; page 6, ligne 1-6 * page 11, line 33 -page 12, line 32; claim 9	1,5-7, 9-16
X	WO 98 58974 A (CHARMOT DOMINIQUE; RHODIA CHIMIE (FR); CORPART PASCALE (FR); MICHE) 30 December 1998 (1998-12-30) cited in the application * page 11, ligne 4 - page 12, ligne 29; page 5, ligne 18 - page 7, ligne 3; abrégé; page 17, ligne 1-23 * page 8, line 1 -page 9, line 15; claims 1-23 -/	1,2,5-7, 9-16

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.			
* Special categories of cited documents :  *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  *E* earlier document but published on or after the international	T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  'X' document of particular relevance; the claimed invention			
filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention			
citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  '&' document member of the same patent family			
*P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed				
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report			
14 August 2000	22/08/2000			
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer			
European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Hammond, A			

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internar il Application No PCT/FR 00/01438

		PCT/FR 00	0/01438
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
	WO 92 13903 A (COMMW SCIENT IND RES ORG) 20 August 1992 (1992-08-20) * page 2, ligne 22 - page 3, ligne 30 ; revendications 1-7 ; abrégé * page 4, line 11-16		1-3,5-7, 9-11
	US 3 862 975 A (CSONTOS ALAN A) 28 January 1975 (1975-01-28) * colonne 2, ligne 23 - colonne 4, ligne 18 * column 6, line 14-19		1-5,9-11
, X	FR 2 773 161 A (RHONE POULENC CHIMIE) 2 July 1999 (1999-07-02) abstract; claims 1-20		1,2,5-7, 9-16
	·		
			1
	·		
		•	
	*		

THIS PAGE BLANK (USPTO)



### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

1

PCT/FR 00/01438

Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(8)	Publication date	
MU	9801478	A	15-01-1998	AU	3603397 A	02-02-1998
***	3001470	• •		BR	9710219 A	10-08-1999
	•			CA	2259559 A	15-01-1998
,				CN	1228787 A	15-09-1999
				EP	0910587 A	28-04-1999
MU 	9858974	Α	30-12-1998	FR	2764892 A	24-12-1998
HU	303937	••		AÜ	8342598 A	04-01-1999
	•		•	EP	0991683 A	12-04-2000
		• •		NO	996389 A	23-02-2000
				ZA	9805450 A	06-01-1999
wn	9213903	Α	20-08-1992	AT	166363 T	15-06-1998
HU	JE 10300		-	AU	663071 B	28-09-1995
				CA	2103595 A	07-08-1992
				DE	69225591 D	25-06-1998
				DE	69225591 T	07-01-1999
				EP	0586379 A	16-03-1994
				US	5739228 A	14-04-1998
115	3862975	Α	28-01-1975	CA	1029739 A	18-04-1978
03	50005775	• •	20 02 10/0	JP	50070486 A	11-06-1975
FR	2773161	A	02-07-1999	AU	1883199 A	26-07-1999
	2,,0101	***	32 3. 2300	AU	1971499 A	26-07-1999
				WO	9935177 A	15-07-1999
				WO	9935178 A	15-07-1999

(Oldsu) NAMA 30 AG SIHI

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Deman ternationale No PCT/FR 00/01438

A CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO8F293/00 CO8F2/38

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la tois selon la classification nationale et la CIB

### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 C08F C07C C07F D21H C08C C08K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)
EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées			
X	WO 98 01478 A (LE TAM PHUONG ;MOAD GRAEME (AU); RIZZARDO EZIO (AU); THANG SAN HOA) 15 janvier 1998 (1998-01-15) * page 4, ligne 1 - page 7, ligne 5; page 6, ligne 18; abrégé; page 6, ligne 1-6 * page 11, ligne 33 -page 12, ligne 32; revendication 9	1,5-7, 9-16			
X	WO 98 58974 A (CHARMOT DOMINIQUE; RHODIA CHIMIE (FR); CORPART PASCALE (FR); MICHE) 30 décembre 1998 (1998-12-30) cité dans la demande * page 11, ligne 4 - page 12, ligne 29; page 5, ligne 18 - page 7, ligne 3; abrégé; page 17, ligne 1-23 * page 8, ligne 1 -page 9, ligne 15; revendications 1-23	1,2,5-7, 9-16			

Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe		
<ul> <li>Catégories spéciales de documents cités:</li> <li>'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent</li> </ul>	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention		
<ul> <li>"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date</li> <li>"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)</li> <li>"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou lous autres moyens</li> <li>"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée</li> </ul>	"X" document particulièrement pertinent: l'inven tion revendiquée ne peut ètre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément 'Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets		
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale		
14 août 2000	22/08/2000		
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentia an 2 NL – 2280 HV Rijswijk			
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Hammond, A		

OLASIN MANA TOTAL SIMI

## RAPPORT DE RECHENCIE INTERNATIONALE



Deman: ternationale No PCT/FR 00/01438

(eulte) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	'FR 00/01438
atégorie °	_	no. des revendications visées
	WO 92 13903 A (COMMW SCIENT IND RES ORG) 20 août 1992 (1992-08-20) * page 2, ligne 22 - page 3, ligne 30 ; revendications 1-7 ; abrégé * page 4, ligne 11-16	1-3,5-7, 9-11
	US 3 862 975 A (CSONTOS ALAN A) 28 janvier 1975 (1975-01-28) * colonne 2, ligne 23 - colonne 4, ligne 18 * colonne 6, ligne 14-19	1-5,9-11
, X	FR 2 773 161 A (RHONE POULENC CHIMIE) 2 juillet 1999 (1999-07-02) abrégé; revendications 1-20	1,2,5-7, 9-16
		,
		į.
	*	
	··	
ĺ		
	•	

OLUS DAGE BLANK (USPTO)



### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

1

PCT/FR 00/01438

Docum nt br vet cité au rapport de recherche		Dat d publication		mbre(s) de la lie de bre <del>ve</del> t(s)	Date d publication	
WO 9801478	A	15-01-1998	AU	3603397 A	02-02-1998	
WO 3001470	,,	20 00 000	BR	9710219 A	10-08-1999	
			CA	2259559 A	15-01-1998	
			CN	1228787 A	15-09-1999	
	,		EP	0910587 A	28-04-1999	
WO 9858974	Α	30-12-1998	FR	2764892 A	24-12-1998	
MO 3000377	• •		AU	8342598 A	04-01-1999	
			EP	0991683 A	12-04-2000	
			NO	996389 A	23-02-2000	
			ZA	9805450 A	06-01-1999	
WO 9213903	Α	20-08-1992	AT	166363 T	15-06-1998	
WO 257777			ΑU	663071 B	28-09-1995	
			CA	2103595 A	07-08-1992	
			DE	69225591 D	25-06-1998	
			DE	69225591 T	07-01-1999	
			EP	0586379 A	16-03-1994	
			US	5739228 A	14-04-1998	
US 3862975	Α.	28-01-1975	CA	1029739 A	18-04-1978	
00 0002774	••		JP	50070486 A	11-06-1975	
FR 2773161	Α.	02-07-1999	AU	1883199 A	26-07-1999	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	AU	1971499 A	26-07-1999	
		-	WO	9935177 A	<b>15-07-199</b> 9	
•			WO	9935178 A	15-07-1999	

IMIS PAGE BLANK (USPIO)

15. T

## **PCT**



### RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

			<b>-</b>				
Référence mandataire R 99060	)	ssier du déposant ou du	POUR SUITE A DO	NNER		ication de transmission du rapport d'examen e international (formulaire PCT/IPEA/416)	
Demande i	ntema	tionale n°	Date du dépot internation	tional (jour/mois/année) Date de priorité (jour/mois/année)			
PCT/FR0	00/01	438	26/05/2000			04/06/1999	
I	Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB C08F293/00						
Déposant							
RHODIA	СНІ	MIE et al.		*	-		
		rapport d'examen prélim al, est transmis au dépos			dministarati	on chargée de l'examen préliminaire	
2. Ce R/	APPO	PRT comprend 5 feuilles,	y compris la présente f	euille de	couverture.		
é l'a a	té mo admir dmin	difiées et qui servent de	base au présent rappor amen préliminaire interr	t ou de fe	euilles conte	es revendications ou des dessins qui ont enant des rectifications faites auprès de 70.16 et l'instruction 607 des Instructions	
3. Le pre	ésent ⊠	rapport contient des indi	cations relatives aux po	oints suiva	ants:		
		• •					
111	_	Absence de formulation d'application industrielle		ouveauté,	l'activité inv	ventive et la possibilité	
IV		Absence d'unité de l'inv	ention				
V	×	Déclaration motivée sele d'application industrielle	on l'article 35(2) quant a e; citations et explication	à la nouv ns à l'app	eauté, l'acti ui de cette d	vité inventive et la possibilité déclaration	
VI		Certains documents cité					
VII	_	Irrégularités dans la der					
VIII	VIII ⊠ Observations relatives à la demande internationale						
Date de pré internationa		tion de la demande d'examer	n préliminaire	Date d'a	chèvement du	u présent rapport	
26/12/200	00		,	23.02.20	01		
	élimin	ostale de l'administration cha aire international:	argée de	Fonction	naire autorisé	age NOTES MIELTON	
<b>)</b>	D-80	e européen des brevets 298 Munich +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	epmu d	Wirth, I	М	The state of the s	
	Fax: +49 89 2399 - 4465						

OLISON MANTE FORM SIMI

#### I. Bas du rapport

1.	Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17).):							
	De	Description, pages:						
	1-1	9	version initiale					
	Re							
	1-1	6	version initiale					
	Dessins, feuilles:							
	1/2	-2/2	version initiale					
	_							
2.	En ce qui concerne la <b>langue</b> , tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire donnée sous ce point.							
	Ces éléments étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :							
	aduction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)).							
		la langue de public	cation de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)).					
		la langue de la tra 55.3).	duction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou					
3.	inte		s séquences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande chéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des					
		contenu dans la d	emande internationale, sous forme écrite.					
		déposé avec la de	emande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.					
	☐ remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.							
	remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.							
	La déclaration, selon laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas a de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.							
			lon laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à des séquences Présenté par écrit, a été fournie.					
4.	Les	modifications ont e	entraîné l'annulation :					

Coldsn) XNW TH JOYd SIHI

et

		de la description,	pages:				
		des revendications,	nºs :				
		des dessins,	feuilles :				
5.	<ul> <li>Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considéré comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règ 70.2(c)) :</li> </ul>						
		(Toute feuille de remp annexée au présent r		ompo	ortant des modific	cations de cette nature doit être indiquée au point 1	
6.	Observations complémentaires, le cas échéant :						
V.	V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration						
1.	Déc	laration					
	Nou	veauté	_	Dui : Ion :	Revendications Revendications	1-16	
	Activ	vité inventive			Revendications Revendications	1-16	
	Pos	sibilité d'application ind			Revendications Revendications	1-16	
2.		tions et explications feuille séparée					
1.		tain documents cités ains documents publié		.10)			

#### VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir f uill séparée

2. Divulgations non écrites (règle 70.9)

voir feuille séparée

COLESS, SMATER TOTAL SIELL

#### Conc rnant | p int V

Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventiv et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

Il est fait référence aux documents suivants: 1.

D1: WO 98 01478 A

D2: WO 98 58974 A (cité dans la demande)

D3: WO 92 13903 A

D4: US-A-3 862 975

D5: FR-A-2 773 161

2. Nouveauté et activité inventive (Art 33 (2) et (3) PCT)

D2 est considéré comme l'art antérieur le plus proche. Ce document décrit un procédé de préparation de polymères dans lequel sont mis en contact un monomère éthyleniquement insaturé, une source de radicaux libres et un xanthate (composé précurseur). Des polymères à blocs sont obtenus quand ce procédé est mis en oeuvre plusieurs fois. (cf D2, revendications 1, 9-12, 18). La différence entre l'objet de la présente demande et le document D2 est que les xanthates la, lb, lc (présente revendication 1) sont halogénés, de préférence fluorés.

L'objet des revendication 1 et 13 implique une activité inventive car l'utilisation des xanthates halogénés n'est suggérée ni par D2 ni par aucun des autres documents cités dans le rapport de recherche. De plus, les exemples comparatifs de la présente demande montrent que l'utilisation de xanthates halogénés permet d'obtenir des polymères ayant une polydispersité plus proche de 1 (cf figures 1 et 2, exemples 2.1 et 2.4) et que la polymérisation est mieux contrôlée (augmentation linéaire des Mw avec la conversion).

Les revendications 11 et 14 concernent les polymères obtenus par les procédés des revendication 1 et 13. Ces polymères sont également considérés nouveaux et inventifs car contrairement aux polymères de D2, ils contiennent des substituants halogénés en bout de chaîne.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Les autres documents cités dans le rapport de recherche ont aussi pour objet des procédés de polymérisation radicalaire "vivante" mais aucun n'utilise ou ne suggère l'utilisation de xanthates halogénés non plus.

#### Concernant le point VI

D5 est un document intercalaire.

#### Concernant le point VIII

#### Observations relatives à la demande internationale

Le terme "Versatate\* de vinyle", apparemment une marque commerciale 1. déposée, n'a pas de sens précis car il n'est pas accepté sur le plan international en tant que terme descriptif standard. Il rend donc la définition de l'objet la revendication 10 ambiguë. (Art 6 PCT).

THIS PAGE BLANK (USPTO)

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du dépos	sant ou POUR SUITE	POUR SUITE voir la notification de transmission du rapport de recherche internation						
du mandataire R 99060	A DONNER	(formulaire PCT/ISA/220) et, le cas échéant, le point 5 ci-après						
Demande internationale n°	Date du dépôt inte	Date du dépôt international(jour/mois/année) ([		olus ancienne)				
PCT/FR 00/01438	26/	26/05/2000		6/1999				
Déposant	<u> </u>		I					
RHODIA CHIMIE								
Le présent rapport de recherche internationale, établi par l'administration chargée de la recherche internationale, est transmis au déposant conformément à l'article 18. Une copie en est transmise au Bureau international.								
Ce rannort de recherche inter	nationale comprend3	fouillos						
l '' <u>—</u>	compagné d'une copie de chaq		to la tachaigua gui y ca	nt oitá				
I est aussi au	compagne d'une copie de chaq	document relatif a retail t	ie ia technique qui y es	a cite.				
Base du rapport			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
a. En ce qui concerne la langue dans laquelle d	l <b>angue</b> , la recherche internation elle a été déposée, sauf indication	nale a été effectuée sur la b on contraire donnée sous le	ase de la demande inte même point.	ernationale dans la				
la recherche i	nternationale a été effectuée su	r la base d'une traduction de	e la demande internatio	onale remise à l'administration.				
b. En ce qui concerne le	es séquences de nucléotides d onale a été effectuée sur la base	ou d'acides aminés divulgu	ées dans la demande i	internationale (le cas échéant),				
1 —	la demande internationale, sous	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•					
déposée avec	la demande internationale, sou	s forme déchiffrable par ord	inateur.					
remis ultérieu	rement à l'administration, sous f	orme écrite.						
remis ultérieu	rement à l'administration, sous f	orme déchiffrable par ordina	ateur.					
La déclaration divulgation fai	La déclaration, selon laquelle le listage des séquences présenté par écrit et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.							
La déclaration du listage des	La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous forme déchiffrable par ordinateur sont identiques à cellet du listage des séquences présenté par écrit, a été fournie.							
2. Il a été estime	é que certaines revendications	s ne pouvalent pas faire l'	objet d'une recherche	(voir le cadre I).				
3. Il y a absence	3. Il y a absence d'unité de l'Invention (voir le cadre II).							
4. En ce qui concerne le titre	e.							
1 77	prouvé tel qu'il a été remis par le	e déposant.						
	Le texte a été établi par l'administration et a la teneur suivante:							
5. En œ qui concerne <b>l'abrégé</b> ,								
<u>і</u>	·		mément à la règle 38 2	Ph) Le dénosant neut				
présenter des	le texte (reproduit dans le cadre III) a été établi par l'administration conformément à la règle 38.2b). Le déposant peut présenter des observations à l'administration dans un délai d'un mois à compter de la date d'expédition du présent rapport de recherche internationale.							
6. La figure des dessins à p	ublier avec l'abrégé est la Figure	∍ n°	1,2					
suggérée par	e déposant.			Aucune des figures				
X parce que le d	léposant n'a pas suggéré de figu	ıre.	n	n'est à publier.				
parce que cett	te figure caractérise mieux l'inve	ntion.						

OLISO) YNW TE FOR SIAL

WO 00/75207 PCT/FR00/01438

PCT

#### AVIS INFORMANT LE DEPOSANT DE LA COMMUNICATION DE LA DEMANDE INTERNATIONALE AUX OFFICES DESIGNES

(règle 47.1.c), première phrase, du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

FEVRIER, Murielle **Rhodia Services** 25, Quai Paul Doumer F-92408 Courbevoie Cedex FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année)

14 décembre 2000 (14.12.00)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

R 99060

AVIS IMPORTANT

Demande internationale no

Date du dépôt international (jour/mois/année)

Date de priorité (jour/mois/année) 04 juin 1999 (04.06.99)

PCT/FR00/01438

26 mai 2000 (26.05.00)

Déposant

RHODIA CHIMIE etc

1. Il est notifié par la présente qu'à la date indiquée ci-dessus comme date d'expédition de cet avis, le Bureau international a communiqué, comme le prévoit l'article 20, la demande internationale aux offices désignés suivants:

AG, AU, DZ, KP, KR, US

Conformément à la règle 47.1.c), troisième phrase, ces offices acceptent le présent avis comme preuve déterminante du fait que la communication de la demande internationale a bien eu lieu à la date d'expédition indiquée plus haut, et le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale à l'office ou aux offices désignés.

2. Les offices désignés suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle cette communication doit être effectuée à cette date:

AE,AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CN,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,EA,EE,EP,ES,FI,GB,GD, GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX, NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW La communication sera effectuée seulement sur demande de ces offices. De plus, le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale aux offices en question (règle 49.1)a-bis)).

3. Le présent avis est accompagné d'une copie de la demande internationale publiée par le Bureau international le 14 décembre 2000 (14.12.00) sous le numéro WO 00/75207 *一*ぴ .

# RAPPEL CONCERNANT LE CHAPITRE II (article 31.2)a) et règle 54.2)

Si le déposant souhaite reporter l'ouverture de la phase nationale jusqu'à 30 mois (ou plus pour ce qui concerne certains offices) à compter de la date de priorité, la demande d'examen préliminaire international doit être présentée à l'administration compétente chargée de l'examen préliminaire international avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité.

Il appartient exclusivement au déposant de veiller au respect du délai de 19 mois.

Il est à noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un Etat contractant du PCT lié par le chapitre Il ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

# RAPPEL CONCERNANT L'OUVERTURE DE LA PHASE NATIONALE (article 22 ou 39.1))

Si le déposant souhaite que la demande internationale procède en phase nationale, il doit, dans le délai de 20 mois ou de 30 mois, ou plus pour ce qui concerne certains offices, accomplir les actes mentionnés dans ces dispositions auprès de chaque office désigné ou élu.

Pour d'autres informations importantes concernant les délais et les actes à accomplir pour l'ouverture de la phase nationale, voir l'annexe du formulaire PCT/IB/301 (Notification de la réception de l'exemplaire original) et le volume II du Guide du déposant du PCT.

> Bur au international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé

J. Zahra

no de téléphone (41-22) 338.83.38

Oldsn) MANTE JEWASIHI

7-

# **PCT**

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference R 99060	FOR FURTHER ACTION  SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No.	International filing date (day/n					
PCT/FR00/01438	26 May 2000 (26.0)	5.00)	04 June 1999 (04.06.99)			
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC  C08F 293/00						
Applicant RHODIA CHIMIE						
and is transmitted to the applicant ac	and is transmitted to the applicant according to Article 36.					
2. This REPORT consists of a total of	5 sheets, including	g this cover sheet.				
amended and are the basis fo	This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).					
These annexes consist of a to	These annexes consist of a total of sheets.					
3. This report contains indications rela	ting to the following items:					
Basis of the report	Basis of the report					
II Priority						
III Non-establishment	of opinion with regard to novelty	, inventive step and	industrial applicability			
IV Lack of unity of inv	ention					
Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement						
VI Certain documents	cited	R	ECFIVED			
VII Certain defects in the	e international application	A.	ECEIVED IAY 8 1 2002			
VIII Certain observations on the international appreciation						
TC 1700						
Date of submission of the demand	Date of	f completion of this	report			
26 December 2000 (26.	.12.00)	23 February 2001 (23.02.2001)				
Name and mailing address of the IPEA/EP	Author	Authorized officer				
Facsimile No.	Teleph	Telephone No.				

Oldsn) XNW B JORd SIHI

International application No.

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR00/01438

I. I	I. Basis of the report							
1.	With	regard to	the elements of the international application:*					
		the international application as originally filed						
	$\overline{\boxtimes}$	the desc	ription:					
		pages	l-19	, as originally filed				
		pages		, filed with the demand				
		pages, filed with the letter of						
	$\nabla$	the clair						
		pages		, as originally filed				
			, as amended (together with	any statement under Article 19				
		pages		, filed with the demand				
		pages	, filed with the letter of					
		•						
		the drav		as originally filed				
				, filed with the demand				
		pages .	, filed with the letter of	,,				
	_	-						
	ı ا	he sequer	nce listing part of the description:					
		pages						
		pages		, filed with the demand				
		pages -	, filed with the letter of					
2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Author the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.  These elements were available or furnished to this Authority in the following language  the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(to the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).  the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination or 55.3).				which is: 1(b)).				
3.	With prelin	contain filed tog furnishe furnishe The sta internat The sta been fu	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international samination was carried out on the basis of the sequence listing:  ed in the international application in written form.  gether with the international application in computer readable form.  ed subsequently to this Authority in written form.  ed subsequently to this Authority in computer readable form.  attement that the subsequently furnished written sequence listing does not go be clonal application as filed has been furnished.  attement that the information recorded in computer readable form is identical to the rnished.	peyond the disclosure in the				
5.		This rep	the description, pagesthe claims, Nosthe drawings, sheets/figtort has been established as if (some of) the amendments had not been made, since the	ey have been considered to go				
*	beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**  * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).  *** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.							

Oldsn) XNW TH FORd Stage

### INTERNATIONAL PRALIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 00/01438

Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting		inventive step or industrial appl	icability;
Statement			
Novelty (N)	Claims	1-16	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-16	YES
	Claims		NO NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-16	YES
	Claims		NO

- 2. Citations and explanations
  - 1. Reference is made to the following documents:

D1: WO-A-98/01478

D2: WO-A-98/58974 (cited in the application)

D3: WO-A-92/13903

D4: US-A-3 862 975

D5: FR-A-2 773 161.

2. Novelty and inventive step (PCT Article 33(2) and (3))

D2 is considered the closest prior art. This document describes a method for preparing polymers wherein an ethylenically unsaturated monomer, a source of free radicals and a xanthate are contacted with one another (precursor compound). Block polymers are obtained when this method is carried out a number of times (cf. D2, Claims 1, 9-12 and 18). The difference between the subject matter of the present application and document D2 is that the xanthates Ia, Ib and Ic (present Claim 1) are halogenated or preferably fluorinated.

The subject matter of Claims 1 and 13 involves an inventive step, since the use of halogenated

OLIGIN MANA HERA SILL

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

xanthates is not suggested by D2 or any of the other documents cited in the search report. Moreover, the comparative examples of the present application show that the use of halogenated xanthates leads to polymers having a polydispersity closer to 1 (cf. Figures 1 and 2, Examples 2.1 and 2.4) and that the polymerization is better controlled (linear increase of Mw with the conversion).

Claims 11 and 14 relate to polymers obtained by the methods of Claims 1 and 13. These polymers are also considered novel and inventive given that, contrary to the polymers of D2, they contain halogenated substituents at the end of the chain.

The other documents cited in the search report also relate to "live" free radical polymerization methods, but do not use or suggest the use of halogenated xanthates.

OLISO AND THE POWER SIAL

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

eternational application No.

PCT/FR 00/01438

ıua	ation o	f: V	Ι					
	D5	is	a	document	falling	between	dates.	

OLUSO) MANA BE BLANK (OSPIO)

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

ternational application No. PCT/FR 00/01438

#### VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

The term "vinyl Versatate\*", which is apparently a registered trademark, does not have a precise meaning, since it is not internationally accepted as a standard descriptive term. It therefore makes the definition of the subject matter of Claim 10 ambiguous (PCT Article 6).

COLUMN NAVE TE TENT SIALI

#### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

#### (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



# 

(43) Date de la publication internationale 14 décembre 2000 (14.12.2000)

**PCT** 

(10) Numéro de publication internationale WO 00/75207 A1

DIA CHIMIE [FR/FR]; 25, Quai Paul Doumer, F-92408

(51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup>: C08F 293/00, 2/38

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/01438

- (22) Date de dépôt international: 26 mai 2000 (26.05.2000)
- (25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité:

99/07096

4 juin 1999 (04.06.1999) FR

(72) Inventeurs; et

Courbevoie Cedex (FR).

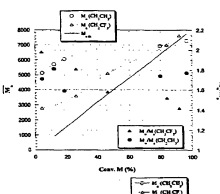
(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement):

DESTARAC, Mathias [FR/FR]; 35, Boulevard du
Port-Royal, F-75013 Paris (FR). CHARMOT, Dominique
[FR/US]; 114 Via Lago, Rinconada Hills, Los Gatos, CA
95032 (US). ZARD, Samir, Z. [FR/FR]; 6, Impasse des 4
Vents, F-91190 Gif Sur Yvette (FR). FRANCK, Xavier
[FR/FR]; 6, Allée de la Résidence La Peupleraie, F-94260
Fresnes en France (FR).

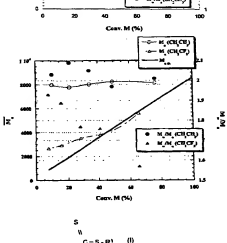
(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): RHO-

[Suite sur la page suivante]

- (54) Title: SYNTHESIS METHOD FOR POLYMERS BY CONTROLLED RADICAL POLYMERISATION USING HALOGENATED XANTHATES
- (54) Titre: PROCEDE DE SYNTHESE DE POLYMERES PAR POLYMERISATION RADICALAIRE CONTROLEE A L'AIDE DE XANTHATES HALOGENES



- (57) Abstract: The invention concerns a method for preparing polymers, which consists in contacting: an ethylenically unsaturated monomer; a source of free radicals; and a compound (I) or general formula (IA), wherein R<sup>2</sup> represents a group, a cycle or a heterocycle, substituted by at least a fluorine, chlorine and/or bromine atom.
- (57) Abrégé: L'invention concerne un procédé de préparation de polymères, dans lequel on met en contact: un monomère éthyléniquement insaturé; une source de radicaux libres; et un composé (I) de formule générale (IA), dans laquelle R² représente un groupe, un cycle ou un hétérocycle, substitués par au moins un atome de fluor, de chlore et/ou de brome.



WO 00/75207 A



- (74) Mandataire: FEVRIER, Murielle; Rhodia Services, 25, Quai Paul Doumer, F-92408 Courbevoie Cedex (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien

(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée:

Avec rapport de recherche internationale.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

10

15

20

25

30

35

# PROCEDE DE SYNTHESE DE POLYMERES PAR POLYMERISATION RADICALAIRE CONTROLEE A L'AIDE DE XANTHATES HALOGENES

La présente invention concerne un nouveau procédé de polymérisation radicalaire "contrôlée" ou "vivante" donnant accès à des copolymères à blocs.

Les polymères à blocs sont habituellement préparés par polymérisation ionique. Ce type de polymérisation présente l'inconvénient de ne permettre la polymérisation que de certains types de monomères apolaires, notamment le styrène et le butadiène, et de requérir un milieu réactionnel particulièrement pur et des températures souvent inférieures à l'ambiante de manière à minimiser les réactions parasites, d'où des contraintes de mise en oeuvre sévères.

La polymérisation radicalaire présente l'avantage d'être mise en oeuvre facilement sans que des conditions de pureté excessives soient respectées et à des températures égales ou supérieures à l'ambiante. Cependant, jusqu'à récemment, il n'existait pas de procédé de polymérisation radicalaire permettant d'obtenir des polymères à blocs.

Depuis, un nouveau procédé de polymérisation radicalaire s'est développé : il s'agit de la polymérisation radicalaire dite "contrôlée" ou "vivante". La polymérisation radicalaire contrôlée procède par croissance par propapagation de macroradicaux. Ces macroradicaux, dotés d'un temps de vie très faible, se recombinent de façon irréversible par couplage ou dismutation. Lorsque la polymérisation se déroule en présence de plusieurs comonomères, la variation de composition du mélange est infiniment faible devant le temps de vie du macroradical de sorte que les chaînes présentent un enchaînement des unités monomères statistique et non un enchaînement séquencé.

Récemment des techniques de polymérisation radicalaire contrôlée ont été mises au point, dans lesquelles les extrémités de chaînes de polymères peuvent être réactivées sous forme de radical par scission homolytique de liaison (par exemple C-O, ou C-Halogène).

La polymérisation radicalaire contrôlée présente donc les aspects distinctifs suivants :

- 1. le nombre de chaînes est fixe pendant toute la durée de la réaction,
- les chaînes croissent toutes à la même vitesse, ce qui se traduit par :
  - une augmentation linéaire des masses moléculaires avec la conversion,
  - une distribution des masses resserrée,

- 3. la masse moléculaire moyenne est contrôlée par le rapport molaire monomère / précurseur de chaîne,
  - 4. la possibilité de préparer des copolymères à blocs.

Le caractère contrôlé est d'autant plus marqué que la vitesse de réactivation des chaînes en radical est très grande devant la vitesse de croissance des chaînes (propagation). Il existe des cas où ce n'est pas toujours vrai (i.e. la vitesse de réactivation des chaînes en radical est supérieure ou égale à la vitesse de propagation) et les conditions 1 et 2 ne sont pas observées, néanmoins, il est toujours possible de préparer des copolymères à blocs.

10

5

La publication WO 98/58974 décrit un procédé de polymérisation radicalaire vivante permettant d'accéder à des copolymères à blocs par un procédé sans irradiation UV, par mise en œuvre de composés xanthates, dont la fonction est :

15

20

Cette polymérisation radicalaire permet de préparer des polymères à blocs en l'absence de source UV, à l'aide de tous types de monomères. Les polymères obtenus ne contiennent pas d'impuretés métalliques néfastes à leur utilisation. Ils sont fonctionnalisés en bout de chaîne et présentent un indice de polydispersité faible, inférieur à 2, voire à 1,5.

Un but de la présente invention est de proposer un nouveau procédé de polymérisation à l'aide de nouveaux précurseurs de type xanthate.

25

Un autre but est de proposer un procédé de polymérisation mettant en œuvre des précurseurs de type xanthate au cours duquel les masses molaires moyennes en nombre  $M_n$  des polymères obtenus sont bien contrôlées, c'est-à-dire proches des valeurs théoriques  $M_{n\ th}$ , surtout en début de réaction de polymérisation.

30

Un autre but est de proposer un procédé de polymérisation mettant en œuvre des précurseurs de type xanthate pour la synthèse de polymères et de copolymères à blocs présentant un indice de polydispersité (M<sub>w</sub>/M<sub>n</sub>) faible, c'est-à-dire proche de 1.

35

Dans ce but, l'invention concerne un procédé de préparation de polymères, caractérisé en ce qu'on met en contact :

- au moins un monomère éthyléniquement insaturé,

- au moins une source de radicaux libres, et

- au moins un composé (I) de formule générale (IA), (IB) ou (IC) :

$$S$$
5

(IA)

 $C - S - R^1$ 
 $R^2 - O$ 

10 
$$R^{2'}$$
— $(---O-C-S-R^1)_p$  (IB)

$$R^{1'}$$
—(- S - C - O -  $R^2$ )<sub>p</sub> (IC)

II

S

dans lesquelles :

20

25

- R<sup>2</sup> et R<sup>2'</sup> représentent :
  - . un groupe (i) alkyle, acyle, aryle, alcène ou alcyne, ou
  - . un cycle (ii) carboné, saturé ou non, éventuellement aromatique, ou
  - . un hétérocycle (iii), saturé ou non,

ces groupes et cycles (i), (ii) et (iii) étant substitués par au moins un atome de fluor, de chlore et/ou de brome,

- R1 et R1 représentent :
  - . un groupe (i) alkyle, acyle, aryle, alcène ou alcyne éventuellement substitué, ou
  - . un cycle (ii) carboné, saturé ou non, éventuellement substitué ou aromatique, ou
- ces groupes et cycles (i), (ii) et (iii) pouvant être substitués par des groupes phényles substitués, des groupes aromatiques substitués ou des groupes : alkoxycarbonyle ou aryloxycarbonyle (-COOR), carboxy (-COOH), acyloxy (-O<sub>2</sub>CR), carbamoyle (-CONR<sub>2</sub>), cyano (-CN), alkylcarbonyle, alkylarylcarbonyle, arylcarbonyle, arylalkylcarbonyle, phtalimido, maleïmido, succinimido, amidino, guanidimo, hydroxy (-OH), amino (-NR<sub>2</sub>), halogène, allyle, époxy, alkoxy (-OR), S-alkyle, S-aryle, des groupes présentant un caractère hydrophile ou ionique tels que les sels alcalins d'acides carboxyliques, les sels alcalins d'acide

10

15

25

sulfonique, les chaînes polyoxyde d'alkylène (POE, POP), les substituants cationiques (sels d'ammonium quaternaires),

R représentant un groupe alkyle ou aryle, ou

- . une chaîne polymère,
- p est compris entre 2 et 10.

Le procédé selon l'invention consiste donc à mettre en contact une source de radicaux libres, un monomère éthyléniquement insaturé et un composé (I) de formule (IA), (IB) ou (IC).

Ce composé (I) porte une fonction xanthate. Selon la caractéristique essentielle de l'invention, la fonction xanthate porte un groupe R² ou R² qui doit être substitué par au moins un atome de fluor, de chlore et/ou de brome. De préférence, R² et R² sont substitués par au moins un atome de fluor, et encore plus préférentiellement uniquement des atomes de fluor.

Selon une variante préférée, R<sup>2</sup> représente un groupe de formule : -CH<sub>2</sub>R'<sup>5</sup>, dans laquelle R'<sup>5</sup> est un groupe alkyle substitué par au moins un atome de fluor, de chlore et/ou de brome. Selon ce mode, les groupes R<sup>2</sup> préférés sont les suivants :

- CH<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>,
- CH2CF2CF2CF3,
- 20 CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>,

Selon une autre variante préférée, R<sup>2</sup> représente le groupe CH(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.

De préférence, dans les formules (IA) et (IB), R1 représente :

- un groupe de formule CR'1R'2R'3, dans laquelle :
  - . R'1, R'2 et R'3 représentent des groupes (i), (ii) ou (iii) tels que définis cidessus, ou
  - .  $R^{\prime 1} = R^{\prime 2} = H$  et  $R^{\prime 3}$  est un groupe aryle, alcène ou alcyne,
- ou un groupe de formule -COR'<sup>4</sup> dans lequel R'<sup>4</sup> représente un groupe (i), (ii) ou (iii) tel que définis ci-dessus.

Les résultats les plus intéressants ont été obtenus pour les composé (I) lorsque 30 R¹ est un groupe choisi parmi :

- CH(CH<sub>3</sub>)(CO<sub>2</sub>Et)
- $CH(CH_3)(C_6H_5)$
- CH(CO<sub>2</sub>Et)<sub>2</sub>
- C(CH<sub>3</sub>)(CO<sub>2</sub>Et)(S-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)
- 35  $C(CH_3)_2(C_6H_5)$

15

20

25

30

dans lesquelles Et représente un groupe éthyle et Ph représente un groupe 5 phényle.

Les groupes R<sup>1</sup> et R<sup>1'</sup> peuvent également représenter une chaîne polymère issue d'une polymérisation radicalaire ou ionique ou issue d'une polycondensation. Pour les composés de formule (IC), on préfère ceux pour lesquels R<sup>1'</sup> est le groupe - CH<sub>2</sub> - phényl - CH<sub>2</sub> - ou le groupe - CHCH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>CHCH<sub>3</sub> -.

Selon le mode préféré de l'invention, le procédé de polymérisation met en œuvre un composé (I) de formule (IA). Les composés de formule (IA) préférés sont le a-(O-heptafluorobutylxanthyl)propionate d'éthyle (R¹ = CHCH<sub>3</sub>(CO<sub>2</sub>Et), R² = CH<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>), le a-(O-trifluoroéthylxanthyl)propionate d'éthyle (R¹ = CHCH<sub>3</sub>(CO<sub>2</sub>Et), R² = CH<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>) et le a-(O-tridécafluorooctanylxanthyl)propionate d'éthyle d'éthyle (R¹ = CHCH<sub>3</sub>(CO<sub>2</sub>Et), R² = CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>).

Les composés de formules (IA), (IB) et (IC) sont facilement accessibles. Ils peuvent notamment être obtenus par réaction d'un alcool  $R^2OH$  avec du disulfure de carbone  $CS_2$  (en présence d'hydrure d'hydrogène par exemple) ce qui conduit au xanthate  $R^2O(C=S)S^*Na^*$ . Ensuite, on fait réagir ce xanthate avec un halogénure d'alkyle  $R^1X$  (X = halogène), ce qui conduit au xanthate halogéné :  $R^2O(C=S)-SR^1$ .

Selon le procédé de l'invention, la source de radicaux libres est généralement un initiateur de polymérisation radicalaire. Cependant, pour certains monomères, tels que le styrène, un amorçage thermique suffit à générer des radicaux libres.

Dans le premier cas, l'initiateur de polymérisation radicalaire peut être choisi être choisi parmi les initiateurs classiquement utilisés en polymérisation radicalaire. Il peut s'agir par exemple d'un des initiateurs suivants :

- les peroxydes d'hydrogène tels que : l'hydroperoxyde de butyle tertiaire, l'hydroperoxyde de cumène, le t-butyl-peroxyacétate, le t-butylperoxybenzoate, le t-butylperoxyoctoate, le t-butylperoxynéodécanoate, le t-butylperoxyisobutarate, le peroxyde de lauroyle, le t-amylperoxypivalte, le t-butylperoxypivalate, le peroxyde de

10

15

20

25

30

35

dicumyl, le peroxyde de benzoyle, le persulfate de potassium, le persulfate d'ammonium,

- les composés azoïques tels que : le 2-2'-azobis(isobutyronitrile), le 2,2'-azobis(2le 4,4'-azobis(4-acide pentanoïque), le 1,1'-azobis(cyclohexanecarbonitrile), le 2-(t-butylazo)-2-cyanopropane, 2,2'-azobis[2-méthyl-N-(1,1)bis(hydroxyméthyl)-2-hydroxyéthyl] propionamide. le 2,2'-azobis(2-méthyl-Nhydroxyéthyl]-propionamide, le dichlorure de 2,2'-azobis(N,N'diméthylèneisobutyramidine), le dichlorure de 2,2'-azobis (2-amidinopropane), le 2,2'-(N,N'-diméthylèneisobutyramide), le 2.2'-azobis(2-méthyl-N-[1,1-bis (hydroxyméthyl)-2-hydroxyéthyl] propionamide), le 2,2'-azobis(2-méthyl-N-[1,1-bis (hydroxyméthyl)éthyl] propionamide), le 2,2'-azobis[2-méthyl-N-(2-hydroxyéthyl) propionamide], le 2,2'-azobis(isobutyramide) dihydrate,

- les systèmes redox comportant des combinaisons telles que :

les mélanges de peroxyde d'hydrogène, d'alkyle, peresters, percarbonates et similaires et de n'importe lequel des sels de fer, de sels titaneux, formaldéhyde sulfoxylate de zinc ou formaldéhyde sulfoxylate de sodium, et des sucres réducteurs,

. les persulfates, perborate ou perchlorate de métaux alcalins ou d'ammonium en association avec un bisulfite de métal alcalin, tel que le métabisulfite de sodium, et des sucres réducteurs.

. les persulfate de métal alcalin en association avec un acide arylphosphinique, tel que l'acide benzène phosphonique et autres similaires, et des sucres réducteurs.

La quantité d'initiateur à utiliser est généralement déterminée de manière à ce que la quantité de radicaux générés soit d'au plus 20 % en mole par rapport à la quantité de composé (II), de préférence d'au plus 5 % en mole.

Selon le procédé de l'invention, les monomères éthyléniquement insaturés sont plus spécifiquement choisis parmi le styrène ou ses dérivés, le butadiène, le chloroprène, les esters (méth)acryliques, les esters vinyliques et les nitriles vinyliques.

Par esters (méth)acryliques, on désigne les esters de l'acide acrylique et de l'acide méthacrylique avec les alcools en C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub> hydrogénés ou fluorés, de préférence C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>. Parmi les composés de ce type, on peut citer : l'acrylate de méthyle, l'acrylate d'éthyle, l'acrylate de propyle, l'acrylate de n-butyle, l'acrylate d'isobutyle, l'acrylate de 2-éthylhexyle, l'acrylate de t-butyle, le méthacrylate de méthyle, le méthacrylate d'éthyle, le méthacrylate de n-butyle, le méthacrylate d'isobutyle.

Les nitriles vinyliques incluent plus particulièrement ceux ayant de 3 à 12 atomes de carbone, comme en particulier l'acrylonitrile et le méthacrylonitrile.

Il est à noter que le styrène peut être remplacé en totalité ou en partie par des dérivés tels que l'alphaméthylstyrène ou le vinyltoluène.

10

15

20

25

30

35

Les autres monomères éthyléniquement insaturés, utilisables seuls ou en mélanges, ou copolymérisables avec les monomères ci-dessus sont notamment :

- les esters vinyliques d'acide carboxylique comme l'acétate de vinyle, le Versatate® de vinyle, le propionate de vinyle,
  - les halogénures de vinyle,
- les acides mono- et di- carboxyliques insaturés éthyléniques comme l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide itaconique, l'acide maléique, l'acide fumarique et les mono-alkylesters des acides dicarboxyliques du type cité avec les alcanols ayant de préférence 1 à 4 atomes de carbone et leurs dérivés N-substitués.
- les amides des acides carboxyliques insaturés comme l'acrylamide, le méthacrylamide, le N-méthylolacrylamide ou méthacrylamide, les N-alkylacrylamides.
- les monomères éthyléniques comportant un groupe acide sulfonique et ses sels alcalins ou d'ammonium par exemple l'acide vinylsulfonique, l'acide vinyl-benzène sulfonique, l'acide alpha-acrylamido méthylpropane-sulfonique, le 2-sulfoéthylène-méthacrylate,
  - les amides de la vinylamine, notamment le vinylformamide ou le vinylacétamide,
- les monomères éthyléniques insaturés comportant un groupe amino secondaire, tertiaire ou quaternaire, ou un groupe hétérocyclique contenant de l'azote tel que par exemple les vinylpyridines, le vinylimidazole, les (méth)acrylates d'aminoalkyle et les (méth)acrylamides d'aminoalkyle comme le diméthylaminoéthyl-acrylate ou méthacrylate, le ditertiobutylaminoéthyl-acrylate ou méthacrylate, le diméthylamino méthyl-acrylamide ou méthacrylamide. Il est de même possible d'utiliser des monomères zwitterioniques comme par exemple l'acrylate de sulfopropyl (diméthyl)aminopropyle.

Pour la préparation des polyvinylamines, on utilise de préférence à titre de monomères éthyléniquement insaturés les amides de la vinylamine, par exemple le vinylformamide ou le vinylacétamide. Puis, le polymère obtenu est hydrolysé à pH acide ou basique.

Pour la préparation des polyalcoolvinyliques, on utilise de préférence à titre de monomères éthyléniquement insaturés les esters vinyliques d'acide carboxylique, comme par exemple l'acétate de vinyle. Puis, le polymère obtenu est hydrolysé à pH acide ou basique.

Les types et quantités de monomères polymérisables mis en oeuvre selon la présente invention varient en fonction de l'application finale particulière à laquelle est destiné le polymère. Ces variations sont bien connues et peuvent être facilement déterminées par l'homme du métier.

5.

10

15

La polymérisation peut être réalisée en masse, en solution ou en émulsion. De préférence, elle est mise en oeuvre en émulsion.

De préférence, le procédé est mis en oeuvre de manière semi-continue.

La température peut varier entre la température ambiante et 150°C selon la nature des monomères utilisés.

En général, au cours de la polymérisation, la teneur instantanée en polymère par rapport à la quantité instantanée en monomère et polymère est comprise entre 50 et 99 % en poids, de préférence entre 75 et 99 %, encore plus préférentiellement entre 90 et 99 %. Cette teneur est maintenue, de manière connue, par contrôle de la température, de la vitesse d'addition des réactifs et éventuellement de l'initiateur de polymérisation.

Généralement, le procédé est mis en oeuvre en l'absence de source UV.

Le procédé selon l'invention présente l'avantage de permettre le contrôle des masses moléculaires moyenne en nombre  $M_n$  des polymères. Ainsi, ces masses  $M_n$  sont proches des valeurs théoriques  $M_{n\ th}$ ,  $M_{n\ th}$  étant exprimée par la formule suivante .

$$M_{n th} = \frac{[M]_0}{[P]_0} \frac{X}{100} M_0$$

20 dans laquelle:

 $[M]_0$  représente la concentration molaire initiale en monomère  $[P]_0$  représente le concentration initiale en composé précurseur X représente la conversion du monomère exprimée en pourcentage  $M_0$  représente la masse molaire du monomère (g/mol).

Selon la présente invention, le contrôle de Mn est particulièrement visible en début de polymérisation.

En outre, le procédé de polymérisation selon la présente invention conduit à des polymères présentant un faible indice de polydispersité ( $lp = M_w/M_n$  avec  $M_w$ : masse moléculaire moyenne en poids), proche de 1.

30

25

L'invention concerne donc également les polymères susceptibles d'être obtenus par le procédé qui consiste à mettre en contact au moins un monomère éthyléniquement insaturé, au moins une source de radicaux libres et au moins un composé de formule (IA), (IB) ou (IC).

35

Généralement, ces polymères présentent un indice de polydispersité d'au plus 2, de préférence d'au plus 1,5.

10

15

20

25

30

35

L'invention concerne aussi un procédé de préparation de polymères multiblocs dans lequel on répète au moins une fois la mise en oeuvre du procédé de polymérisation précédemment décrit en utilisant :

- des monomères différents de la mise en oeuvre précédente, et
- à la place du composé (I) de formule (IA), (IB) ou (IC) le polymère issu de la mise en oeuvre précédente, dit polymère précurseur.

Le procédé complet de synthèse d'un polymère à blocs selon l'invention peut donc consister à :

- (1) synthétiser un polymère précurseur par mise en contact d'un monomère éthyléniquement insaturé, d'une source de radicaux libres et d'un composé de formule (IA), (IB) ou (IC),
- (2) utiliser le polymère précurseur obtenu à l'étape (1) pour préparer un polymère dibloc par mise en contact de ce polymère précurseur avec un nouveau monomère éthyléniquement insaturé et une source de radicaux libres.

Cette étape (2) peut être répétée autant de fois que voulu avec de nouveaux monomères pour synthétiser de nouveaux blocs et obtenir un polymère multibloc.

Si on répète la mise en oeuvre une fois, on obtiendra un polymère tribloc, si on le répète une deuxième fois, on obtiendra un polymère "quadribloc", et ainsi de suite. De cette manière, à chaque nouvelle mise en oeuvre, le produit obtenu est un polymère à blocs présentant un bloc polymère supplémentaire.

Donc, pour la préparation de polymères multiblocs, le procédé consiste à répéter plusieurs fois la mise en oeuvre du procédé précédent sur le polymère à blocs issu de chaque mise en oeuvre précédente avec des monomères différents.

Les composés de formule (IB) et (IC) sont particulièrement intéressants car ils permettent de faire croître une chaîne polymère sur au moins deux sites actifs. Avec ce type de composés, il est possible d'économiser des étapes de polymérisation pour obtenir un copolymère à n blocs. Ainsi, si p vaut 2 dans la formule (IB) ou (IC), le premier bloc est obtenu par polymérisation d'un monomère M1 en présence du composé de formule (IB) ou (IC). Ce premier bloc peut ensuite croître à chacune de ses extrémités par polymérisation d'un deuxième monomère M2. Un copolymère tribloc est obtenu, ce polymère tribloc peut, lui-même, croître à chacune de ses extrémités par polymérisation d'un troisième monomère M3. Ainsi, un copolymère "pentabloc" est obtenu en seulement trois étapes. Si p est supérieur à 2, le procédé permet d'obtenir des homopolymères ou des copolymères à blocs dont la structure est "multi-bras" ou hyperbranchée.

Selon ce procédé de préparation de polymères multiblocs, lorsque l'on souhaite obtenir des polymères à blocs homogènes et non à gradient de composition, t si toutes les polymérisations successives sont réalisées dans le même réacteur, il est essentiel

15

20

25

30

que tous les monomères utilisés lors d'une étape aient été consommés avant que la polymérisation de l'étape suivante ne commence, donc avant que les nouveaux monomères ne soient introduits.

Comme pour le procédé de polymérisation de polymère monobloc, ce procédé de polymérisation de polymères à blocs présente l'avantage de conduire à des polymères à blocs présentant un indice de polydispersité faible. Il permet également de contrôler la masse moléculaire des polymères à blocs.

L'invention concerne donc les polymères à blocs susceptibles d'être obtenus par 10 le procédé précédent.

Généralement, ces polymères à blocs présentent un indice de polydispersité d'au plus 2, de préférence d'au plus 1,5.

L'invention concerne notamment les polymères à blocs qui présentent au moins deux blocs polymères choisis parmi les associations suivantes :

- polystyrène/polyacrylate de méthyle
- polystyrène/polyacrylate d'éthyle,
- polystyrène/polyacrylate de tertiobutyle,
- polyacrylate d'éthyle/polyacétate de vinyle,
- polyacrylate de butyle/polyacétate de vinyle
- polyacrylate de tertiobutyle/polyacétate de vinyle.

Lors de la mise en œuvre des composés de formule (IA), les polymères à blocs obtenus présentent une structure du type :

$$S = C - S = \begin{bmatrix} Y \\ I \\ C - (CW = CW)_a - CH_2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} X \\ I \\ C - (CV = CV)_b - CH_2 \end{bmatrix} = R^1 \quad (IIIA)$$

dans laquelle:

- R2, R1 ont la même signification que précédemment,
- V, V', W et W', identiques ou différents, représentent : H, un groupe alkyle ou un halogène,
- X, X', Y et Y', identiques ou différents, représentent H, un halogène ou un groupe  $R^3$ ,  $OR^3$ ,  $O_2COR^3$ , NHCOH, OH, NH $_2$ , NHR $^3$ , N( $R^3$ ) $_2$ , ( $R^3$ ) $_2$ N+O-, NHCOR $^3$ , CO $_2$ H, CO $_2$ R $^3$ , CN, CONH $_2$ , CONHR $^3$  ou CONR $^3$  $_2$ , dans lesquels  $R^3$  est choisi parmi les groupes alkyle, aryle, aralkyle, alkaryle, alcène ou

15

20

30

organosilyle, éventuellement perfluorés et éventuellement substitués par un ou plusieurs groupes carboxyle, époxy, hydroxyle, alkoxy, amino, halogène ou sulfonique,

- a et b, identiques ou différents, valent 0 ou 1,
- m et n, identiques ou différents, sont supérieurs ou égaux à 1, et lorsque l'un ou l'autre est supérieur à 1, les motifs unitaires répétitifs sont identiques ou différents.

Ces polymères à blocs sont issus de la mise en contact :

- d'un monomère éthyléniquement insaturé de formule : CYY' (= CW CW') $_{\rm b}$  = 10 CH $_{\rm 2}$ ,
  - d'un polymère précurseur de formule générale (IIA) :

$$\begin{array}{c}
S \\
C - S
\end{array}
\qquad
\begin{array}{c}
X \\
C - (CV = CV')_b - CH_2 \\
X'
\end{array}
\qquad
\begin{array}{c}
R^1
\end{array}$$
(IIA)

- d'une source de radicaux libres.

Le polymère (IIA) est issu de la mise en contact d'un monomère éthyléniquement insaturé de formule : CXX' (= CV - CV')<sub>a</sub> = CH<sub>2</sub>, d'un composé (I) de formule générale (IA) et d'une source de radicaux libres.

De préférence, dans la formule (IIA), n est supérieur ou égal à 6.

Les composés (IIA) particulièrement préférés sont les homopolymères de styrène  $(Y'=H, Y=C_6H_5, b=0)$ , d'acrylate de méthyle (Y'=H, Y=COOMe, b=0), d'acrylate d'éthyle (Y'=H, Y=COOBu, b=0), d'acrylate de tertiobutyle (Y'=H, Y=COOBu, b=0), d'acrylate de tertiobutyle (Y'=H, Y=COOBu, b=0), d'acétate de vinyle (Y'=H, Y=COOMe, b=0), d'acide acrylique (Y'=H, Y=COOH, b=0), et pour lesquels :

- $-R^{1} = CHCH_{3}(CO_{2}Et)$ ,  $CH(CO_{2}Et)$ <sub>2</sub> ou  $C(CH_{3})_{2}(C_{6}H_{5})$ , et
- 25  $R^2$  =  $CH_2CF_3$ ,  $CH_2CF_2CF_3CF_3$  ou  $CH_2CH_2C_6F_{13}$ .

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois en limiter la portée.

La figure 1 donne les courbes d'évolution de M<sub>n</sub> et M<sub>w</sub>/M<sub>n</sub> en fonction du taux de conversion du monomère acrylate d'éthyle par mise en œuvre d'un xanthate selon l'invention et d'un xanthate selon l'art antérieur.

La figure 2 donne I s courbes d'évolution de  $M_n$  et  $M_w/M_n$  en fonction du taux de conversion du monomère styrène par mise en œuvre d'un xanthate selon l'invention et d'un xanthate selon l'art antérieur.

### **EXEMPLES**

5

10

15

20

25

30

35

#### **EXEMPLES 1 - SYNTHESES DE PRECURSEURS DE FORMULE (IA) (xanthates)**

# Exemple 1.1 - Synthèse du précurseur a-(O-heptafluorobutylxanthyl)propionate d'éthyle (A)

Dans un ballon en verre, on met 1g (5 mmol) d'heptafluorobutanol en solution dans 10 ml de DMF (N,N-diméthylformamide). On ajoute 0,6 ml (10 mmol) de CS<sub>2</sub>. La solution est refroidie à 0°C puis on ajoute 0,24 g (5 mmol) de NaH. Après 1 heure d'agitation à 0°C, on ajoute 0,6 ml (4,5 mmol) d'éthyl 2-bromopropionate. La solution est agitée 1 heure à 0°C puis 2 heures à température ambiante avant d'être diluée par de l'éther éthylique. Elle est ensuite lavée à l'eau, puis à la saumure. La phase organique est concentrée sous vide, puis le brut réactionnel est purifié par colonne (9/1 : heptane / acétate d'éthyle). On isole 1,5 g (88 % de rendement) de produit A.

# Exemple 1.2 - Synthèse du précurseur a-(O-trifluoroéthylxanthyl)propionate d'éthyle (B)

Dans un ballon en verre, on met 2 g (20 mmol) de trifluoroéthanol en solution dans 40 ml de DMF. On ajoute 2,4 ml (40 mmol) de CS<sub>2</sub>. La solution est refroidie à 0°C, puis on ajoute 0,96 g (20 mmol) de NaH. Après 1 heure d'agitation à 0°C, on ajoute 2,34 ml (18 mmol) d'éthyl 2-bromopropionate. La solution est agitée 1 heure à 0°C, puis deux heures à température ambiante avant d'être diluée par de l'éther éthylique. Elle est ensuite lavée à l'eau, puis à la saumure. La phase organique est concentrée sous vide, puis le brut réactionnel est purifié par colonne (9/1 : heptane / acétate d'éthyle). On isole 3,4 g (69 % de rendement) de xanthate B.

# Exemple 1.3 - Synthèse du précurseur a-(O-tridécafluoro-octanylxanthyl) propionate d'éthyle (C)

Dans un ballon en verre, on met 1,1 ml (5 mmol) de tridécafluorooctanol en solution dans 10 ml de DMF. On ajoute 0,6 ml (10 mmol) de CS<sub>2</sub>. La solution est refroidie à 0°C puis 0,24 g (5 mmol) de NaH sont ajoutés. Après 1 heure d'agitation à 0°C, on ajoute 0,6 ml (4,5 mmol) d'éthyl 2-bromopropionate. La solution est agitée 1 heure à 0°C, puis 2 heures à température ambiante avant d'être diluée par de l'éther éthylique. Elle est ensuite lavée à l'eau, puis à la saumure. La phase organique est concentrée sous vide puis le brut réactionnel est purifié par colonne (9 /1: heptane / acétate d'éthyle). On isole 2,27 g (93 % de rendement) de xanthate C.

#### EXEMPLES 2 - SYNTHESES DE POLYMERES (homopolymères)

Ces exemples démontrent que la polymérisation radicalaire est contrôlée grâce à l'utilisation des xanthates selon l'invention.

Dans les exemples ci-dessous les polymères sont analysés en GPC avec le THF comme solvant d'élution ; Mn est exprimée en équivalents polystyrène (g/mol).

## Exemple 2.1 - Homopolymérisation de l'acrylate d'éthyle en présence de B.

10

5

On introduit dans un ballon en verre :

- 0,02 mmol d'azo-bis isobutyronitrile (AIBN) (3,38 mg),
- 54,9 mmol d'acrylate d'éthyle (5,5 g)
- 0,69 mmol de xanthate B (0,19 g)
- 15

20

25

- 5,97 cm<sup>3</sup> de toluène (5,17 g).

La solution obtenue est divisée en huit fractions réparties dans autant de tubes de Carius. Les tubes sont connectés à une rampe à vide, plongés dans l'azote liquide, puis on effectue trois cycles "congélation / vide / retour à l'ambiante" sur le contenu de chaque tube afin de les dégazer. Ils sont ensuite scellés sous vide. Après retour à l'ambiante, ils sont immergés dans un bain d'huile préchauffé à 80°C. L'un après l'autre, à des intervalles de temps (t) réguliers, ils sont sortis du bain d'huile et plongés dans l'azote liquide pour stopper la polymérisation et être analysés.

Le polymère est récupéré par ouverture du tube puis évaporation des traces de monomère résiduel.

On contrôle également :

- la conversion en précurseur par GPC (détection UV) et
- la conversion en monomère par gravimétrie.
- Les résultats obtenus sont reportés en tableau 1 et figure 1.

Tableau 1

Essai	t (min)	Conversion en monomère (%)	Conversion en précurseur (%)	M <sub>n</sub>	M <sub>w</sub> /M <sub>n</sub>
1	5	<1			
2	15	4,2	36,3	2790	1,98
3	20	11	72,6	2940	2,00
4	25	25,7	73,4	3600	1,81
5	35	46,4	92	5115	1,58
6	53	84,1	> 99	6756	1,52
7	80	89,9	> 99	7716	1,43
8	140	91,8	> 99	7946	1,42

Sur la figure 1, on compare les résultats obtenus avec le xanthate B à ceux obtenus avec du a-(O-éthylxanthyl)propionate d'éthyle (R<sup>2</sup> = éthyle), dans les mêmes conditions de concentrations molaires initiales et de température.

On constate qu'avec le xanthate B, la valeur de  $M_n$  est mieux contrôlée : elle se rapproche de la valeur théorique  $(M_{n\,th})$  dès le début de la polymérisation, contrairement au cas de la polymérisation avec le xanthate de l'art antérieur (a-(O-éthylxanthyl)propionate d'éthyle).

En outre, la valeur de M<sub>w</sub>/M<sub>n</sub> tend rapidement vers 1 dans le cas du xanthate B, tandis que cette valeur reste stabilisée à plus de 1,6 pour le xanthate de l'art antérieur (a-(O-éthylxanthyl)propionate d'éthyle).

# 15 Exemple 2.2 - Homopolymérisation de l'acrylate d'éthyle en présence de C.

On prélève 1,08 ml d'une solution composée de 3,9 mg d'AIBN et de 7,5 ml d'acrylate d'éthyle. Cette fraction est ajoutée à 68,1 mg (0,126 mmol) de xanthate C placé dans un tube de Carius. Le tube est dégazé, puis scellé sous vide. La réaction a lieu pendant 21h à 80°C.

La conversion en monomère est de 95 %.

La conversion en xanthate est de 100 %.

M<sub>n</sub> vaut 9400 g/mol.

 $M_w/M_n$  vaut 1,48.

25

20

5

10

On constate qu'à taux de conversion élevé, la valeur de l'indice de polymérisation est faible t proche de 1.

### Exemple 2.3 - Homopolymérisation de l'acrylate d'éthyle en présence de A.

5 On introduit dans un ballon en verre :

- 0,01 mmol d'AIBN (1,69 mg),
- 31,9 mmol d'acrylate d'éthyle (3,192 g),
- 0,4 mmol de xanthate A (0,15 g),
- 3,47 cm<sup>3</sup> de toluène (3 g).

De manière analogue à l'exemple 2.1, cinq tubes sont préparés et scellés sous vide. Les analyses sont réalisées de la même manière.

Les résultats sont reportés dans le tableau 2.

15

Tableau 2

Essai	t (min)	Conversion en monomère (%)	Conversion en précurseur (%)	M <sub>n</sub>	M <sub>w</sub> /M <sub>n</sub>
1	15	<1			
2	25	11,3	42,6	3603	1,76
3	35	24,7	70,4	4590	1,62
4	45	45,3	93,9	5934	1,55
5	90	81,8	> 99	8380	1,41

On constate que les valeurs de l'indice de polydispersité est proche de 1,4 à conversion élevée.

20

25

30

#### Exemple 2.4. - Homopolymérisation du styrène en présence de B.

On introduit dans un ballon en verre :

- 3,016 g (3,32 ml, 28,9 mmol) de styrène
- 0,1 g (0,36 mmol) de xanthate B
- 3,32 ml de toluène.

Le mélange obtenu est séparé en 5 fractions réparties en autant de tubes de Carius. Après avoir été dégazés puis scellés sous vide, ils sont placés dans une étuve maintenue à 110°C. A intervalles de temps réguli rs, les tubes sont retirés, refroidis puis ouverts. Les résultats obtenus sont regroupés dans le tableau 3 et sur la figure 2.

10

15

20

25

Tableau 3

Essai	T (heures)	Conversion en monomère	M <sub>n</sub>	M <sub>w</sub> /M <sub>n</sub>
	1,1,1	(%)		
1	2	7,8	2660	1,93
2	5,33	16	2940	1,89
3	16,25	28	3520	1,77
4	25,5	41,1	3830	1,76
5	89,5	65,8	5600	1,57

Sur la figure 2, on compare les résultats obtenus avec le xanthate B à œux obtenus avec du a-(O-éthylxanthyl)propionate d'éthyle (R<sup>2</sup> = éthyle), dans les mêmes conditions de concentrations molaires initiales et de température.

On constate qu'avec le xanthate B, la valeur de  $M_n$  est mieux contrôlée : elle se rapproche de la valeur théorique ( $M_{n \text{ th}}$ ) dès le début de la polymérisation, contrairement au cas de la polymérisation avec le xanthate de l'art antérieur (a-(O-éthylxanthyl)propionate d'éthyle).

En outre, la valeur de M<sub>w</sub>/M<sub>n</sub> tend rapidement vers 1 dans le cas du xanthate B, tandis que cette valeur reste stabilisée à environ 2 pour le xanthate de l'art antérieur (a-(O-éthylxanthyl)propionate d'éthyle).

Exemple 2.5 - Homopolymérisation de l'acétate de vinyle en présence de B.

On introduit dans un tube en verre :

- 4,73 g (55 mmol) d'acétate de vinyle
- 0,19 g (0,69 mmol)de xanthate B
- 3,38 mg (0,02 mmol) d'AIBN.

Le tube est dégazé, puis scellé sous vide. Après 8h20 à 60°C, le tube est ouvert et le polymère est analysé :

- conversion en monomère : 11,3 %
- $M_n = 740 \text{ g/mol}$
- $M_w/M_n = 1,19.$

On constate que, dans les mêmes conditions de température et de concentration initiale, le xanthate de l'art antérieur (a-(O-éthylxanthyl)propionate d'éthyle) permet de

contrôler  $M_n$  (< 1000g/mol) à environ 10 % de conversion en monomère, cependant la valeur de  $Mw/M_n$  reste voisine de 1,5.

#### Exemple 2.6 - Homopolymérisation du styrène en présence de B.

5

On introduit dans un tube en verre :

- 0,81 g (0,9 ml, 7,8 mmol) de styrène
- 27,7 mg (0,1 mmol) de xanthate B
- 0,93 ml de toluène

10

Le tube est dégazé, puis scellé sous vide. Après 114 heures à 120°C, le tube est ouvert et le polymère est caractérisé. Les résultats sont les suivants :

- conversion en monomère : 84,4 %
- $M_n = 7500 \text{ g/mol}$
- $M_w/M_n = 1.57$

15

On constate qu'à taux de conversion élevé, la valeur de l'indice de polymérisation est faible et proche de 1.

### Exemple 2.7 - Homopolymérisation de l'acrylate d'éthyle en présence de B.

20

On introduit dans un tube en verre:

- 1,61 g (1,75 ml, 16,1 mmol) d'acrylate d'éthyle
- 52,6 mg (0,19 mmol) de xanthate B
- 1,84 ml de toluène

25

Le tube est dégazé, puis scellé sous vide. Après 20 h à 80°C, le tube est ouvert et le polymère est caractérisé. Les résultats sont les suivants :

- conversion en monomère : 88.1 %
- $M_0 = 8200 \text{ g/mol}$
- $M_w/M_0 = 1,69$

30

On constate qu'à taux de conversion élevé, la valeur de l'indice de polymérisation est faible et proche de 1.

#### **EXEMPLES 3 - SYNTHESES DES POLYMERES A BLOCS**

# Exemple 3.1 - Synthèse d'un copolymère dibloc polystyrène-b-polyacrylate d'éthyle

5

On introduit dans un tube en verre:

- 0,25 g du polystyrène décrit dans l'exemple 2.6
- 0,3 g (3 mmol) d'acrylate d'éthyle
- 0,15 mg (9.10<sup>-7</sup> mol) d'AIBN

10

- 0,57 ml de toluène

Le tube est dégazé, puis scellé sous vide. Après 20h à 120°C, le tube est ouvert et le copolymère est caractérisé. Les résultats sont les suivants :

- conversion en monomère : 40,1 %
- $M_n = 12400 \text{ g/mol}$
- 15  $M_w/M_n = 1,45$

On constate que, dans les mêmes conditions de température et de concentration initiale, le xanthate de l'art antérieur (a-(O-éthylxanthyl)propionate d'éthyle) conduit à un copolymère dibloc présentent un indice de polydispersité de 1,8.

20

# Exemple 3.2 - Synthèse d'un copolymère dibloc polystyrène-b-polyacrylate de butyle

On introduit dans un tube en verre :

25

- 0,175 g du polystyrène décrit dans l'exemple 2.6
- 0,27 g (2,12 mmol) d'acrylate de butyle
- 0,15 mg (9.10<sup>-7</sup> mol) d'AIBN
- 0,57 mi de toluène

Le tube est dégazé, puis scellé sous vide. Après 20h à 120°C, le tube est ouvert et le copolymère est caractérisé. Les résultats sont les suivants :

- conversion en monomère : 42,4 %
- $M_0 = 12100 \text{ g/mol}$
- $M_w/M_0 = 1,66$

# Exemple 3.3 - Synthèse d'un copolymère dibloc polyacrylate d'éthyle-bpolyacétate de vinyle

On introduit dans un tube en verre :

- 0,2 g de polyacrylate d'éthyle décrit dans l'exemple 2.7
  - 0,2 g (2,3 mmol) d'acétate de vinyle
  - 0,44 mg (3,6.10<sup>-6</sup> mol) d'AiBN
  - 0,32 g de méthyléthylcétone

Le tube est dégazé, puis scellé sous vide. Après 20h à 80°C, le tube est ouvert et le polymère est caractérisé. Les résultats sont les suivants :

- conversion en monomère: 71 %
- $M_n = 13300 \text{ g/mol}$
- $M_w/M_n = 1,66$

# 15 <u>Exemple 3.4 - Synthèse d'un copolymère dibloc polystyrène-b-polyacétate de vinyle</u>

On introduit dans un tube en verre:

- 0,2 g de polystyrène décrit dans l'exemple 2.6
- 0,2 g (2,3 mmol) d'acétate de vinyle
- 0,44 mg (3,6.10<sup>-6</sup> mol) d'AIBN
- 0,32 ml de toluène

Le tube est dégazé, puis scellé sous vide. Après 20h à 80°C, le tube est ouvert et le polymère est caractérisé. Les résultats sont les suivants :

- conversion en monomère : 74 %
  - $M_0 = 12800 \text{ g/mol}$
  - $-M_{\rm w}/M_{\rm p} = 1.61$

20

#### **REVENDICATIONS**

- 1. Procédé de préparation de polymères, caractérisé en ce qu'on met en contact :
- 5 au moins un monomère éthyléniquement insaturé,
  - au moins une source de radicaux libres, et
  - au moins un composé de formule générale (IA), (IB) ou (IC) :

dans lesquelles:

25

30

- R2 et R2 représentent :
  - . un groupe (i) alkyle, acyle, aryle, alcène ou alcyne, ou
  - . un cycle (ii) carboné, saturé ou non, éventuellement aromatique, ou
  - . un hétérocycle (iii), saturé ou non,

ces groupes et cycles (i), (ii) et (iii) étant substitués par au moins un atome de fluor, de chlore et/ou de brome.

- R1 et R1 représentent :
  - . un groupe (i) alkyle, acyle, aryle, alcène ou alcyne éventuellement substitué, ou
  - . un cycle (ii) carboné, saturé ou non, éventuellement substitué ou aromatique, ou
  - . un hétérocycle (iii), saturé ou non, éventuellement substitué,
- ces groupes et cycles (i), (ii) et (iii) pouvant être substitués par des groupes phényles substitués, des groupes aromatiques substitués ou des groupes : alkoxycarbonyle ou aryloxycarbonyle (-COOR), carboxy (-COOH), acyloxy (-O<sub>2</sub>CR), carbamoyle (-CONR<sub>2</sub>), cyano (-CN), alkylcarbonyle, alkylarylcarbonyle,

arylcarbonyle, arylalkylcarbonyle, phtalimido, maleïmido, succinimido, amidino, guanidimo, hydroxy (-OH), amino (-NR<sub>2</sub>), halogène, allyle, époxy, alkoxy (-OR), S-alkyle, S-aryle, des groupes présentant un caractère hydrophile ou ionique tels que les sels alcalins d'acides carboxyliques, les sels alcalins d'acide sulfonique, les chaînes polyoxyde d'alkylène (POE, POP), les substituants cationiques (sels d'ammonium quaternaires),

R représentant un groupe alkyle ou aryle, ou

- . une chaîne polymère,
- p est compris entre 2 et 10.

10

5

- 2. Procédé selon la revendication précédente, caractérisé en ce que R<sup>2</sup> et R<sup>2</sup> sont substitués par au moins un atome de fluor.
- 3. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que R<sup>2</sup> représente un groupe de formule : -CH<sub>2</sub>R<sup>5</sup>, dans laquelle R<sup>5</sup> représente un groupe alkyle substitué par au moins un atome de fluor, de chlore et/ou de brome.
  - 4. Procédé selon la revendication précédente, caractérisé en ce R<sup>2</sup> est choisi parmi les groupes suivants :
- 20 CH<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>,
  - CH<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>,
  - CH2CH2C6F13.
- 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce 25 que R¹ représente :
  - un groupe de formule CR'1R'2R'3, dans laquelle :
    - . R'1, R'2 et R'3 représentent des groupes (i), (ii) ou (iii) tels que définis ci-dessus, ou
    - $R'^{1} = R'^{2} = H$  et  $R'^{3}$  est un groupe aryle, alcène ou alcyne,
  - ou un groupe -COR'4 dans lequel R'4 représente un groupe (i), (ii) ou (iii).

30

- 6. Procédé selon la revendication précédente, caractérisé en ce que R¹ est choisi parmi les groupes :
  - CH(CH<sub>3</sub>)(CO<sub>2</sub>Et)
  - $CH(CH_3)(C_6H_5)$

- CH(CO<sub>2</sub>Et)<sub>2</sub>
- $C(CH_3)(CO_2Et)(S-C_6H_5)$
- $C(CH_3)_2(C_6H_5)$

- 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la polymérisation met en œuvre un composé de formule (IA).
  - 8. Procédé selon la revendication précédente, caractérisé en ce que le composé de formule (IA) est choisi parmi le a-(O-heptafluorobutylxanthyl)propionate d'éthyle (R¹ = CHCH<sub>3</sub>(CO<sub>2</sub>Et), R² = CH<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>), le a-(O-trifluoroéthylxanthyl)propionate d'éthyle (R¹ = CHCH<sub>3</sub>(CO<sub>2</sub>Et), R² = CH<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>) et le a-(O-tridécafluorooctanylxanthyl)propionate d'éthyle (R¹ = CHCH<sub>3</sub>(CO<sub>2</sub>Et), R² = CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>).
    - 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le monomère éthyléniquement insaturé est choisi parmi : le styrène ou ses dérivés, le butadiène, le chloroprène, les esters (méth)acryliques et les nitriles vinyliques.
    - 10. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le monomère éthyléniquement insaturé est choisi parmi l'acétate de vinyle, le Versatate® de vinyle et le propionate de vinyle.

30

15

- 11. Polymère susceptible d'être obtenu par le procédé qui consiste à mettre en contact un monomère éthyléniquement insaturé, une source de radicaux libres et un composé de formule (IA), (IB) ou (IC).
- 12. Polymère selon la revendication précédente, caractérisé en ce qu'il présente un indice de polydispersité d'au plus 2, de préférence d'au plus 1,5.
  - 13. Procédé de préparation de polymères multiblocs, caractérisé en ce qu'on répète au moins une fois la mise en oeuvre du procédé selon l'une des revendications 1 à 10 en utilisant :
  - des monomères différents de la mise en oeuvre précédente, et

- à la place du composé précurseur de formule (IA), (IB) ou (IC), le polymère à blocs issu de la mise en oeuvre précédente.
- 14. Polymère à blocs susceptible d'être obtenu par le procédé selon la revendicationprécédente.
  - 15. Polymère à blocs selon la revendication précédente, caractérisé en ce qu'il présente un indice de polydispersité d'au plus 2, de préférence d'au plus 1,5.
- 16. Polymère à blocs selon la revendication 11 ou 12, caractérisé en ce qu'il présente au moins deux blocs polymères choisis parmi les associations suivantes :
  - polystyrène/polyacrylate de méthyle
  - polystyrène/polyacrylate d'éthyle,
  - polystyrène/polyacrylate de tertiobutyle,
- 15 polyacrylate d'éthyle/polyacétate de vinyle,
  - polyacrylate de butyle/polyacétate de vinyle
  - polyacrylate de tertiobutyle/polyacétate de vinyle.

COLUMNIA JOVE SIALI

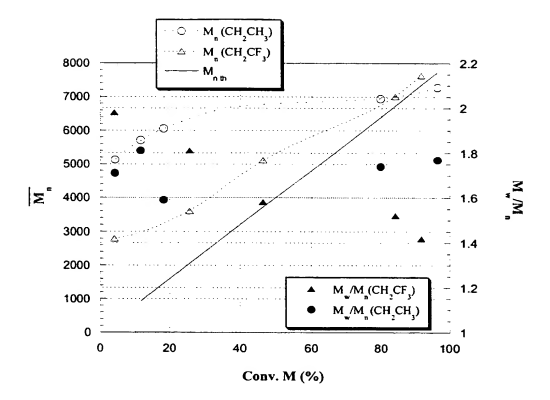


Figure 1

Oldsn) XNW TE FERWAY

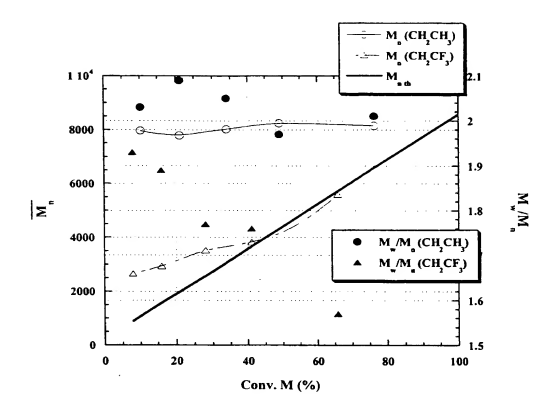


Figure 2

OLUSO) YNW BEEBLANK (OLUSO)